



Årsredovisning 2024



AcuCort AB (publ)

Medicon Village, Scheeletorget 1, 223 81 Lund

info@acucort.se / www.acucort.se

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Om AcuCort	3
Året i korthet	4
Vd har ordet	5
Innovativ produktutveckling – Zeqmelit®	6
Marknad	8
Fem skäl att investering i AcuCort	9
AcuCort-aktien och aktieägarna	10
Historik.....	11
Förvaltningsberättelse	12
Resultaträkning	17
Balansräkning	18
Förändring av eget kapital	20
Kassaflödesanalys	21
Tilläggsupplysningar	22
Styrelsens och verkställande direktörens intygande	24
Revisionsberättelse	25
Rapport om bolagsstyrning	27
Styrelse och verkställande direktör	29
Inbjudan till årsstämma 2025	30
Definitioner och ordlista	31

Om AcuCort



Vi har utvecklat Zeqmelit®

Vårt starka entreprenörskap och vår goda samarbetsförmåga med extern expertis skapar en utmärkt grund för att ta fram nya smarta läkemedel. Vi har utvecklat Zeqmelit®, en snabblöslig tunn, liten munfilm som innehåller glukokortikoiden dexametason som är en välbeprövad anti-inflammatorisk substans. I utvecklingen av Zeqmelit® har fördelarna med dexametason och AcuCorts patenterade munfilm kombinerats för snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer som till exempel vid svåra och akuta allergiska reaktioner.

Lanserat i Norden

Zeqmelit® är godkänt i Sverige, Danmark, Norge och Finland. Läkemedlet är godkänt för behandling av bland annat akuta och svåra allergiska reaktioner, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för patienter med covid-19 med andningssvårigheter och behov av kompletterande syrebehandling.

Avtal med försäljningspartner

Zeqmelit® kommer att kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer. AcuCort skrev i augusti 2023 ett nordiskt distributionsavtal med Unimedic Pharma, som därmed ansvarar för försäljningen av Zeqmelit® i Sverige, Danmark, Norge och Finland.

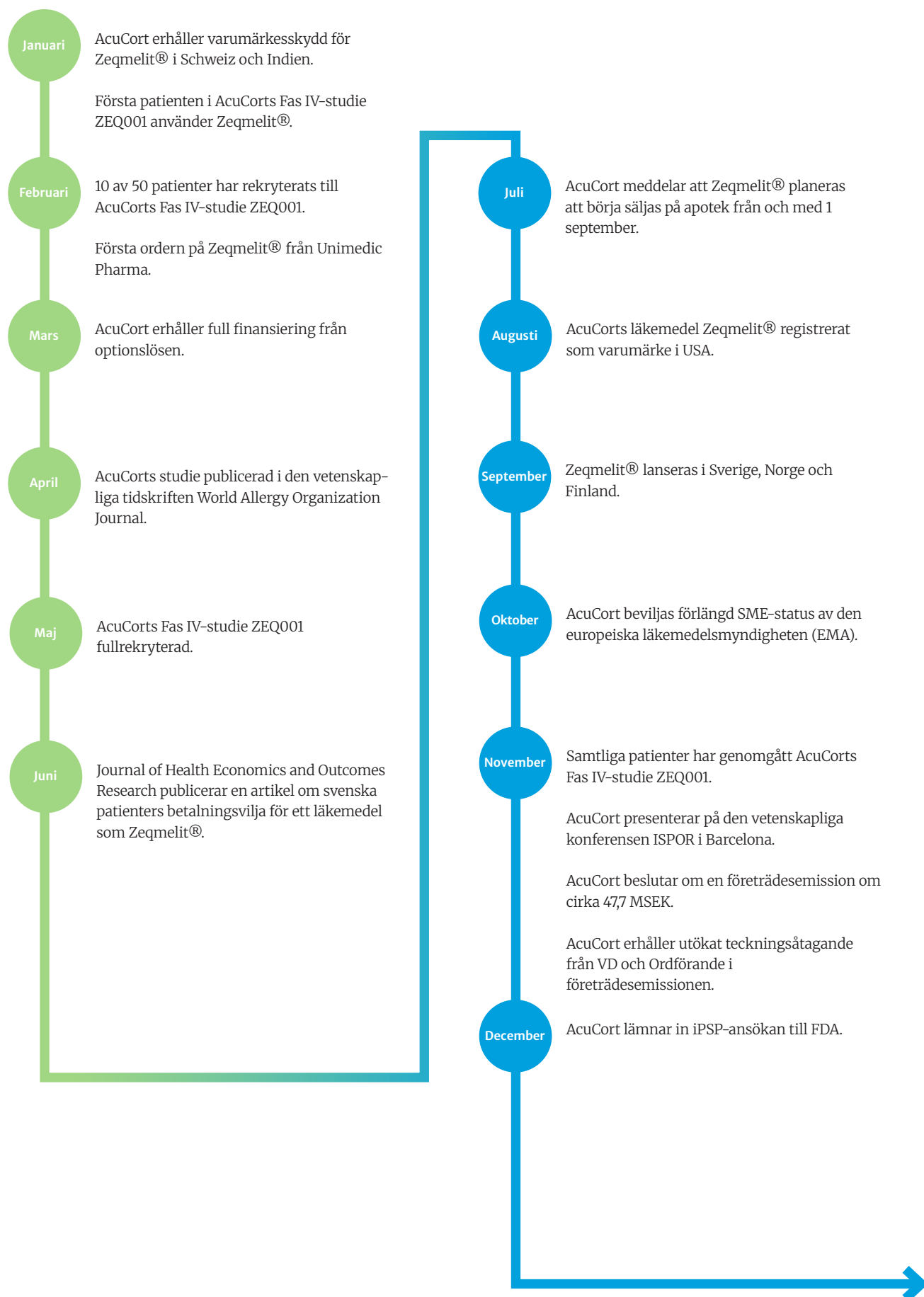
Fortsatt fokus på affärsutveckling

Ett aktivt fokus på produkt- och affärsutveckling är en grundförutsättning för en hållbar tillväxtresa. Målsättningen är att Zeqmelit® ska kommersialiseras globalt, d.v.s. i EU, USA och på utvalda nyckelmarknader.

AcuCort-aktien är noterad på Spotlight

AcuCort AB bildades 2006 och har sitt huvudkontor i Medicor Village, Lund. AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 2017 under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer.

Året i korthet



Vd har ordet

Genombrottsåret 2024 banar väg för fortsatt expansion ut i världen

Efter år av forskning, utveckling och regulatoriskt arbete markerade 2024 ett historiskt skifte för AcuCort. Vi tog steget från att vara ett forskningsdrivet biotech-bolag till att bli ett fullt ut kommersiellt läkemedelsföretag. Med lanseringen av Zeqmelit® i Norden har vi inte bara bevisat vår förmåga att leverera – vi har lagt grunden för en global expansion.

Att etablera ett nytt läkemedel på marknaden är alltid en utmaning, men vi har hanterat den utmaningen med en genomtänkt strategi och med stort fokus på praktiskt genomförande. Vårt arbete har varit framgångsrikt och resulterade i en nettomsättning på 675 000 SEK, vilket till stor del ska tillskrivas alla våra engagerade medarbetare, som med sin expertis och drivkraft har gjort lanseringen möjlig. Jag vill också lyfta fram vikten av det gedigna prelaneringsarbetet, där vi lade grunden för en effektiv marknadsintroduktion.

Mottagandet i Sverige, Finland och Norge var minst sagt positivt, och intresset från både patienter och förskrivare bekräftar att Zeqmelit® fyller ett viktigt behov. Unimedic Pharmas säljorganisation har genomfört ett stort antal möten med nyckelpersoner inom vården, och diskussionerna vi har fört med ledande allergologer och läkare visar att vårt läkemedel har en naturlig plats i behandlingsarsenalen för svåra och akuta allergiska reaktioner.

Nu står vi inför nästa stora steg – expansion på fler marknader.

Stabil finansiell grund för tillväxt

Vår expansionsstrategi är tydlig: vi fortsätter att bygga en stark kommersiell närvaro i Norden samtidigt som vi fokuserar på de europeiska marknaderna med störst potential, såsom Frankrike, Tyskland och Storbritannien. Därtill förbereder vi oss för USA – en marknad med enorma möjligheter.

Den framgångsrika företrädesemissionen, som tecknades till över 160 procent, har givit oss de resurser vi behöver för att accelerera vår tillväxt. Kapitalet används strategiskt för att driva marknadsintroduktioner, hantera regulatoriska processer och bygga upp samarbeten med rätt partners. Vi har under året haft långtgående dialoger med potentiella distributionspartners i flera länder, och intresset för Zeqmelit® är mycket stort.

Ett avgörande steg inför vår USA-lansering var att vi under 2024 registrerade Zeqmelit® som varumärke i USA och lämnade in vår initiala Pediatric Study Plan (iPSP) till FDA. Denna ansökan är en förutsättning för att vi ska kunna skicka in vår fullständiga ansökan om marknadsgodkännande, vilket vi planerar att göra under 2025 – förutsatt att FDA håller sin tidsplan.

Vetenskaplig evidens stärker vår marknadsposition

För att framgångsrikt etablera ett nytt läkemedel krävs mer än regulatoriska godkännanden och en stark försäljningsorganisation. Det krävs också robust vetenskaplig evidens som bekräftar läkemedlets effektivitet och kliniska värde.

Under året slutförde vi vår Fas IV-studie ZEQ001, där 50 patienter deltog. De preliminära resultaten är lovande, och vi arbetar aktivt för att publicera våra resultat i internationella vetenskapliga tidskrifter. Dessa publikationer är en viktig del av vår vetenskapliga kommunikation och stärker vår dialog med läkare och beslutsfattare på våra nyckelmarknader runt om i världen.

Vi har också presenterat våra forskningsresultat vid viktiga internationella konferenser, såsom ISPOR i Barcelona, där vi belyste svenska allergologers syn på kortisonbehandling vid akuta allergiska reaktioner och betydelsen av olika beredningsformer. Att synas och vara en del av det vetenskapliga samtalet är avgörande för att bygga förtroende för Zeqmelit® och därmed driva expansionen.

Framtiden – global expansion och nya möjligheter

När vi nu blickar framåt är målet tydligt: Zeqmelit® ska etableras som en internationellt erkänd behandling för svåra allergiska reaktioner. Vi har en beprövad strategi, en stark finansiell position och ett läkemedel som gör skillnad för patienter.

Avslutningsvis vill jag återigen rikta ett varmt tack till alla våra aktieägare, medarbetare och samarbetspartners. Vi har skapat en stabil plattform – och nu tar vi nästa steg, tillsammans.

Jonas Jönmark
VD AcuCort AB



Zeqmeli[®] – ett innovativt och effektivt läkemedel

Zeqmeli[®]



Zeqmeli[®] är ett innovativt läkemedel som förenklar snabb medicinering vid bland annat svåra och akuta allergiska reaktioner och är godkänt i hela Skandinavien.

Om Zeqmeli[®]

Med utvecklingen av Zeqmeli[®] har AcuCort förenat fördelarna med den välbeprövade substansen dexametason och bolagets patenterade, snabblösliga munfilm för att möjliggöra snabb tillgänglighet och lindring i akuta situationer. Den aktiva substansen, dexametason, tillhör gruppen glukokortikoider – en välkänd och etablerad grupp av läkemedel med omfattande klinisk användning sedan 1960-talet.

Glukokortikoider har en central roll i behandlingen av en rad olika tillstånd genom att dämpa immunreaktioner och inflammatoriska processer. Tack vare decennier av klinisk erfarenhet har både läkarkåren och sjukvården stor kunskap om substansens effekt och användning.

Dexametason är en av de mer potenta glukokortikoiderna, vilket innebär att även små mängder – som i Zeqmeli[®] – ger en effektiv lindring. Läkemedlet godkändes i Sverige i oktober 2020 under namnet ISICORT och fick senare marknadsgodkännande i Danmark och Norge under hösten 2022. I samband med detta godkände Läkemedelsverket även namnbytet till Zeqmeli[®] i Sverige. I januari 2023 godkännandes Zeqmeli[®] i Finland.

Positionering – akut medicinering

Zeqmeli[®] är ett läkemedel främst för akut behandling, en "rescue product" för de personer som har eller riskerar akuta och svåra allergiska reaktioner där risken för anafylaktisk chock bedöms som låg. Glukokortikoider har också en roll att fylla som komplement till adrenalininjektion vid risk för eller behandling av anafylaktisk chock.

Zeqmeli[®] siktar på att fylla samma medicinska roll som de glukokortikoider som redan idag är godkända d.v.s. tabletter och lösningar som innehåller substanserna dexametason, betametason, prednisolon eller prednison. Därutöver kan Zeqmeli[®] bli det nya, snabba och patientvänliga behandlingsalternativet bland glukokortikoider eftersom

munfilmen alltid kan finnas tillgänglig och användas varsomhelst och närhelst behovet uppstår.

Fördelarna med Zeqmeli[®] jämfört med dagens behandlingsalternativ är:

- Zeqmeli[®] är snabbare och smidigare. Det går fortare att ta fram munfilmen och placera den på tungan, där den löses upp på 10–15 sekunder, än att ta fram tabletter och ett glas vatten för att därpå krossa och lösa upp tabletterna innan vätskan kan drickas.
- Förpackningen är liten och tunn som ett visitkort, vilket innebär att patienten enkelt kan bära med sig läkemedlet i till exempel plånboken eller mobiltelefonskalet.
- Zeqmeli[®] löser snabbt upp sig i munnen utan att vatten behöver tillsättas, vilket är viktigt i akuta och stressiga situationer.
- Zeqmeli[®] kan, med fördel, ges till personer som inte vill eller har svårt att svälja vanliga tabletter, till exempel barn, äldre eller mycket sjuka patienter.
- Den relativt höga dosen (4, 6 eller 8 mg) gör att en munfilm Zeqmeli[®] räcker för att administrera en full dos av läkemedlet vid ett och samma tillfälle.

Klinisk utveckling

EU

Analysen av studien AcuCort001, genomförd 2013, avseende farmakokinetik och biotillgänglighet visade att Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett. Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort002 genomförd 2018 visade, i likhet med studien från 2013, att Zeqmelit® är bioekvivalent med referensprodukten Fortecortin tablett. Studien AcuCort002 är genomförd med Zeqmelit® från tillverkningsstater producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningsssed, GMP. Studien ingick i den godkända ansökan om marknadsgodkännande i Sverige, vilket är ett första steg mot ett bredare godkännande inom EU. Zeqmelit® är ett färdigutvecklat och godkänt läkemedel.

Fas IV-studien ZE0001

Det huvudsakliga syftet med studien var att utvärdera patientens generella belåtenhet med att ha tillgång till Zeqmelit® munfilm jämfört med patientens vanliga standardbehandling, både i vardagen samt vid en akut allergisk reaktion. Andra syften var att utvärdera patientens upplevelse samt upplevda effektivitet av Zeqmelit® munfilm i händelse av en akut allergisk reaktion.

Deltagarna fick varje månad besvara frågor kring deras erfarenhet av Zeqmelit® munfilm via en elektronisk dagbok. Studien pågick under sex månader.

USA

Den amerikanska läkemedelsmyndigheten FDA, U.S. Food and Drug Administration, begärde 2018 att AcuCort genomför två bioekvivalensstudier, att inkluderas i en ansökan om marknadsgodkännande i USA. AcuCort har genomfört de begärda studierna. En studie har gjorts med fastande deltagare och en med icke-fastande deltagare. Studierna har genomförts med Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) från tillverkningsstater producerade i kommersiell skala enligt god tillverkningsssed, GMP. Analysen av bioekvivalensstudien AcuCort003 genomförd 2019, med fastande deltagare, visade att Zeqmelit® är bioekvivalent med den amerikanska referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP. Bioekvivalensstudien AcuCort004 genomförd 2019, med icke-fastande deltagare, visade att Zeqmelit® är bioekvivalent med den amerikanska

referensprodukten West-Ward Pharmaceuticals 6 mg Dexamethasone Tablet USP för två av de tre begärda parametrarna. En utredning genomförd av en expertgrupp har dragit slutsatsen att utfallet uppfyller kraven för att ansöka om marknadsgodkännande i USA. Slutsatsen har därutöver bekräftats av två oberoende internationella regulatoriska expertinstanser.

Regulatorisk strategi

AcuCort förbereder ansökningar om vidare godkännande inom EU genom proceduren för ömsesidigt erkännande, Mutual Recognition Procedure (MRP). Läkemedlet är godkänt i hela Skandinavien. AcuCort har identifierat en regulatorisk strategi för ett godkännande i USA och ett initialt Pre-NDA (New Drug Application) möte har ägt rum med den amerikanska myndigheten FDA. En aktiv dialog pågår med syftet att maximera sannolikheten för en snabb och positiv behandling av bolagets ansökan när den väl har lämnats in. Målet är att lämna in en registreringsansökan under 2025.

Bred patentportfölj

En bred patentportfölj skyddar AcuCorts innovativa produktutveckling. Immateriella rättigheter som patent- och varumärkesskydd spelar en avgörande roll för AcuCorts framtida kommersiella möjligheter. Bolaget har en aktiv strategi som täcker de viktiga läkemedelsmarknaderna. AcuCort har ett starkt skydd i form av två patent. Det första patentet omfattar munfilmsteknologin med steroider som möjliggör en användarvänlig administrationsform för patienten. Det andra patentet omfattar både munfilmsteknologin med steroider samt produktionsprocessen av bolagets produkt Zeqmelit® och gäller fram till 2035.

Zeqmelit® har idag patentskydd i över 30 länder inklusive Europa, USA, Japan, Kina och Kanada.



Fakta: Glukokortikoiden dexametason

Zeqmelit® består av den välkända glukokortikoiden dexametason.

Dexametason verkar genom att bland annat förhindra frisläppningen av substanser som orsakar inflammation. Dexametason är en välkänd och beprövad typ av kortison som med hjälp av dess antiinflammatoriska effekter är ett etablerat preparat för att behandla många olika typer av inflammatoriska sjukdomar såsom exempelvis allergiska reaktioner.

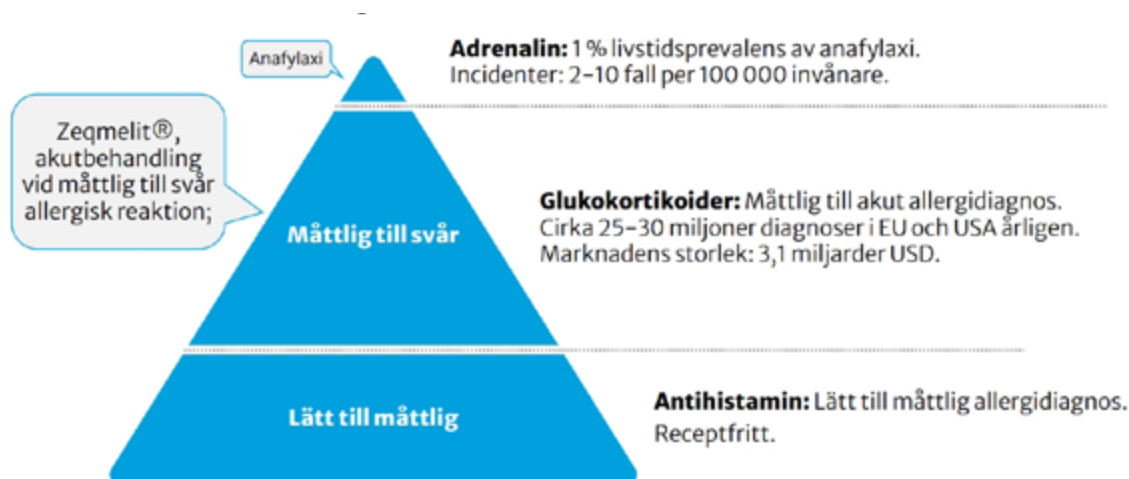
Marknad

Stor marknadspotential

Enligt European Academy of Allergy and Clinical Immunology (EAACI) lider mer än 20 procent av jordens befolkning av allergi i någon form. Dessutom ökar andelen som får en allergidiagnos snabbt, inte minst i utvecklingsländer.

AcuCorts läkemedel Zeqmelit® vänder sig till patienter som lider av måttlig till svår allergisk reaktion. Varje år får 25 – 30 miljoner patienter den diagnosen i Europa och USA. Marknadens uppskattas till 3,1 miljarder USD.

Positionering av Zeqmelit® vid allergibehandling



Positionering – akut mediciner

Zeqmelit® är ett läkemedel främst för akut behandling, en s.k. "rescue product", för de personer som har eller riskerar akuta och svåra allergiska reaktioner där risken för anafylaktisk chock bedöms som låg.

Glukokortikoider har också en roll att fylla som komplement till adrenalininjektion vid risk för, eller behandling av, anafylaktisk chock^{2,3,4}. Zeqmelit® siktar på att fylla samma medicinska roll som de glukokortikoider som redan idag är godkända, d.v.s. tabletter och lösningar som innehåller substanser som exempelvis dexametason, betametason, och prednisolon. Därutöver kan Zeqmelit® bli det nya, snabba och patientvänliga behandlingsalternativet bland glukokortikoider eftersom munfilmen alltid kan vara tillgänglig och användas var som helst och närhelst behovet uppstår.

Om glukokortikoider

Miljoner patienter världen över använder läkemedel som innehåller glukokortikoider, en form av kortison. Den snabbt växande gruppen allergipatienter utgör ett stort användningsområde. Även cancerpatienter som lider av illamående och kräkningar till följd av cellgiftsbehandling använder kortison.

En stor nackdel är att dessa läkemedel inte upplevs som användarvänliga, kräver medicinsk personal. I en akut situation kan det upplevas som mycket besvärligt att först behöva lösa upp tabletterna i vatten. Patienter kan också ha svårt att svälja, varför en snabbblöslig munfilm att lägga på tungan, med samma eller bättre effekt än en tablett, kan komma att få stor användning.



REFERENSER

- 1 Grand View Research, Allergy therapeutics market analysis and segment forecasts to 2025
- 2 Lieberman et al. Anaphylaxis – a practice parameter update 2015. *Annals of Allergy, Asthma, Immunology* 115 (2015) 341-384
- 3 Mustafa S.S. Anaphylaxis treatment and management, March 2014
- 4 Lars Gottberg et al. Anafylaxi Rekommendationer för omhändertagande och behandling. SFFA 2015

Fem skäl att investera i AcuCort

1. Innovativ produkt – tydlig klinisk nytta

Zeqmelit® är en snabblöslig munfilm – lätt att bära och lätt att använda – som adresserar ett stort patientbehov vid akuta och allvarliga allergiska reaktioner.

2. Låg utvecklingsrisk – Zeqmelit® godkänd

Zeqmelit® är godkänt i Sverige, Danmark, Norge och Finland, där även regulatoriska tillstånd och avtal med distributörer finns på plats. Registreringsprocesser pågår i resten av EU och USA.

3. Försäljning startad – Sverige, Norge, Finland

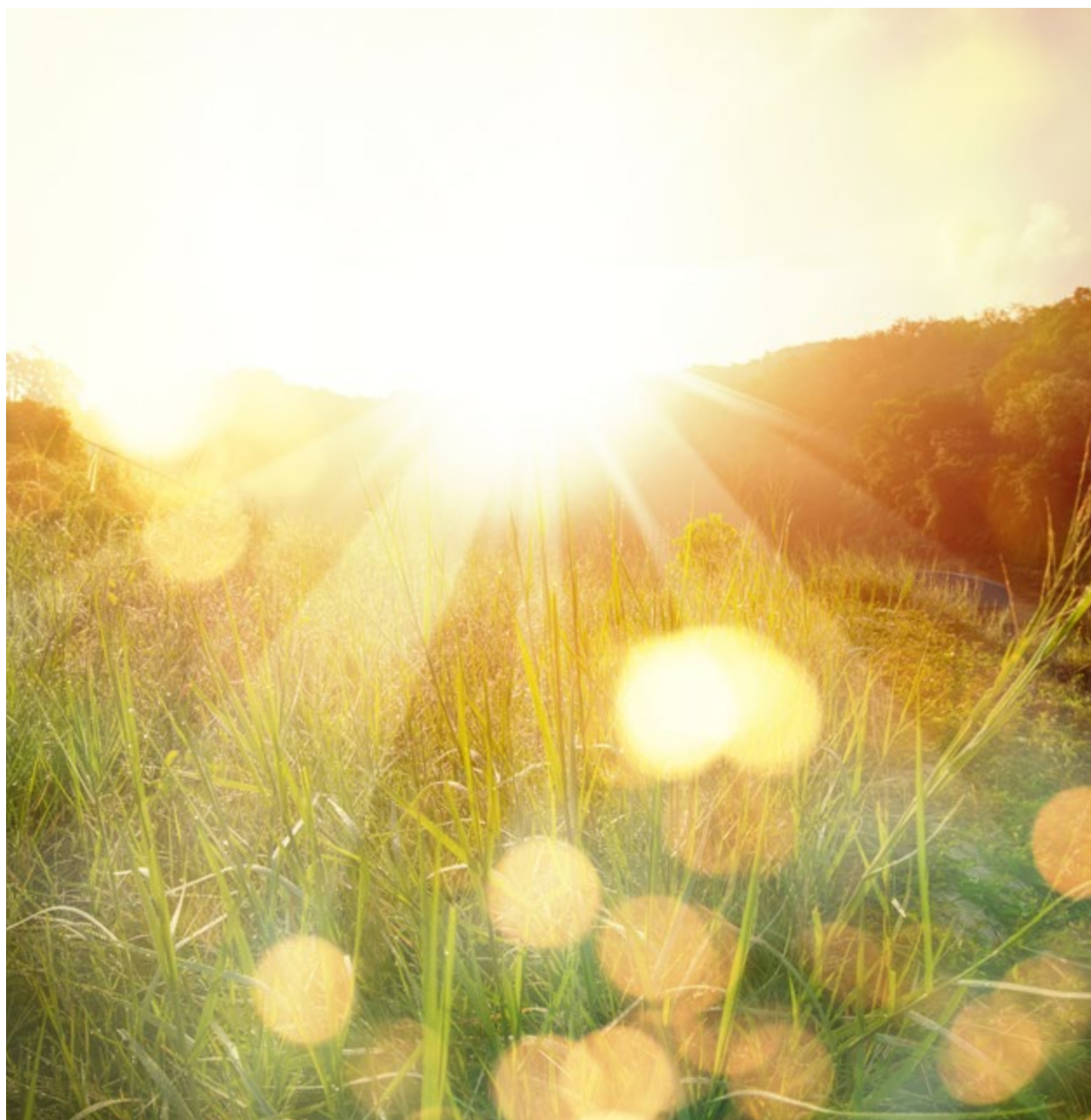
Zeqmelit® har funnits på apotek i Sverige, Norge och Finland sedan september.

4. Stor marknad – över 3 miljarder USD

Cirka 20 % av världens befolkning lider av allergiska symtom. Den potentiella marknaden för Zeqmelit® uppskattas vara värd mer än 3 miljarder USD.

5. Kompetent team – erfaren styrelse

Ledningen och styrelsen har en bred och djup erfarenhet av att kommersialisera nya läkemedel.



AcuCort aktien och aktieägarna

AcuCort har haft en positiv utveckling på börsen sedan noteringen 2017 och börsvärdet uppgick vid årets slut till 90,3 MSEK, vilket är upp från 27,1 MSEK vid noteringen.

AcuCort har inga dotterbolag och ingår inte i någon koncern. Bolaget har ej heller några aktieinnehav.

Handel och börsvärde

AcuCorts aktie handlas på Spotlight Stock Market under kortnamnet ACUC. Under året har aktier omsatts till ett sammanlagt värde om cirka 123,2 MSEK. Den genomsnittliga dagsomsättningen under året uppgick till cirka 490 749 SEK.

Aktiens utveckling under 2024

Aktiekursen steg under året, jämfört med föregående år med ca 83% för att stänga på 0,758 SEK. Årets högsta slutkurs om 1,26 SEK noterades den 20 augusti 2024 och den lägsta kursen 0,34 SEK den 25 januari 2024.

Aktier och aktiekapital

Per den 31 december 2024 uppgick antalet aktier till 119 170 050 och aktiekapitalet till 45 284 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2023 uppgick antalet aktier till 83 834 66.

En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK.

Ägarstruktur

Antalet aktieägare i AcuCort var vid slutet av året 2 471 (1 782). AcuCorts tio största aktieägare ägde aktier som motsvarade 54,61 procent av kapitalet och 54,61 procent av rösterna vid årets slut. Styrelseledamöter i bolaget ägde sammanlagt 759 153 aktier i AcuCort medan bolagets vd ägde 362 327 aktier vid årets slut. Totalt motsvarade styrelsens och vd:s innehav 0,94 procent av antalet utestående aktier.

Optionsprogram

AcuCort har optionsprogram för verkställande direktören, styrelsens ordförande samt styrelseledamöter. Verkställande direktören har rätt att teckna högst 796 248 teckningsoptioner, styrelsens ordförande 530 832 teckningsoptioner och samtliga fyra styrelseledamöter 265 416 teckningsoptioner vardera.

Teckning av aktier i AcuCort AB med utnyttjande av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2027 till och med den 30 september 2027. Kursen vid nyteckning av en aktie ska vara 200 procent av den underliggande aktiens genomsnittliga volymviktade kurs hos Spotlight Stock Market under perioden den 5 juni 2024 till och med den 20 juni 2024, dock ej under aktiens kvotvärde.

Ägare	Stamaktier 2024-12-31	Ägarandel 2024-12-31
FÖRSÄKRINGSAKTIEBOLAGET, AVANZA PENSION	34 723 808	29,14%
AQILION AB	11 319 062	9,50%
LIFE SCIENCE INVEST FUND 1 APS	6 182 614	5,19%
OLLE FLORÉN	3 400 000	2,85%
BENGTT SCHAGER PRIVAT OCH BOLAG	2 075 000	1,74%
ZOYA INVEST AB	2 040 000	1,71%
GRYNINGSKUST HOLDING AB	1 566 779	1,31%
BERNE OKDAHL	1 345 000	1,13%
HANDELSBANKEN LIV FÖRSÄKRINGS- AKTIEBOLAG	1 224 915	1,03%
GÖRAN OFSÉN	1 200 000	1,01%
ÖVRIGA AKTIEÄGARE	54 092 872	45,39%
TOTALT ANTAL AKTIER	119 170 050	100,00%

Källa: Euroclear Sweden AB



Kursutveckling AcuCort 2024

Tabellen visar översiktligt aktiens utveckling per månad. Beloppet anges i SEK.

Källa: Spotlight Stock Market

Historik



Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för AcuCort AB (publ), org nr 556715-5113, med säte i Lund, får härmed avge årsredovisning för verksamhetsåret 2024-01-01-2024-12-31

Om verksamheten

AcuCort är ett innovativt läkemedelsbolag som identifierar, utvecklar och kommersialiserar smarta läkemedel som tillgodoser patientens behov av en användarvänlig och effektiv behandling. Utvecklingskandidaterna är baserade på existerande och väldokumenterade substanser inom indikationsområden där det finns ett stort medicinskt behov och kommersiellt intresse för nya och innovativa produkter som tillför nytta, som till exempel enkelhet i administration. Det godkända läkemedlet kommersialiseras i partnerskap med ett globalt nätverk av licenstagare och distributörer.

AcuCort har hittills utvecklat Zeqmelit® formulerat i en snabblöslig film att läggas på tungan som underlättar snabb tillförsel av den aktiva substansen dexametason, en välkänd antiinflammatorisk substans i gruppen glukokortikoider.

Zeqmelit® godkändes i Sverige oktober 2020, då under namnet ISICORT, i Danmark och Norge under det tredje kvartalet 2022 och i Finland i januari 2023. Läkemedelsverket godkände AcuCorts ansökan om namnbyte av ISICORT till Zeqmelit® i Sverige i oktober 2022. Namnbytet i Sverige är en följd av att varumärkesnamnet Zeqmelit® är bäst lämpat för de flesta av bolagets prioriterade marknader.

Zeqmelit® avses i första hand att användas vid behandling av akuta och svåra allergiska reaktioner, krupp hos barn, illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling samt för behandling av patienter med covid-19 med andningssvårigheter och behov av kompletterande syrebehandling samt andra tillstånd där en snabb tillförsel av glukokortikoider är av avgörande medicinsk betydelse. Registreringsprocesser pågår för andra prioriterade marknader. Målsättningen är att kommersialisera Zeqmelit® globalt, d.v.s. i EU, USA och på utvalda nyckelmarknader. Konstruktiva dialoger med potentiella kommersiella partners har pågått under året. AcuCort AB ingick i augusti 2023 ett partneravtal med Unimedica Pharma. Avtalet innebär att Unimedica Pharma ansvarar för försäljning och marknadsföring av AcuCorts munfilm Zeqmelit® i för Sverige, Norge, Danmark och Finland. I september 2024 lanserades Zeqmelit® i Sverige, Norge och Finland.

Fem år i sammandrag

Ekonomisk flerårs-översikt, ksek	2024	2023	2022	2021	2020
Nettoomsättning	675	0	0	0	0
Resultat efter finansiella poster, tkr	-17 398	-13 691	-14 789	-11 321	-7 766
Balansomslutning, tkr	45 272	58 507	49 704	63 198	47 299
Soliditet, %	90	81	92	96	98
Resultat per aktie före och efter utspädning	-0,21	-0,44	-0,47	-0,58	-0,40

Medarbetare och organisation

Bolaget har under året drivits och koordinerats av verkställande direktör Jonas Jönmark som rapporterar till styrelsen. För att bedriva en effektiv verksamhet med en minimal organisation anlitar AcuCort nyckelkonsulter och extern expertis för specifika

uppdrag och för arbetsuppgifter inom kompetensområden som bolaget saknar eller endast periodvis har behov av. Under året har kommersialiseringsteamet fokuserat på marknadsförberedande arbete.

AcuCorts team bestod vid årets slut av totalt fyra heltidsanställda och två långtidskontrakterade konsulter som tillsammans motsvarar 4,4 heltidstjänst. Totalt 6 personer, varav 2 kvinnor och 4 män.

Ett ansvarsfullt företagande

AcuCort ska inom ramen för sitt hållbarhetsarbete bedriva läkemedelsutveckling av högsta kvalitet som bidrar med hållbara och innovativa lösningar på rådande hälsoutmaningar. Bolaget ska fokusera på läkemedelsprodukter för indikationer där det finns ett kommersiellt intresse för nya och innovativa produkter som tillför nytta, som till exempel enkelhet i administration. Vår ambition är att utveckla smarta läkemedel baserade på existerande och väldokumenterade substanser till de patienter som idag saknar ett bra och användarvänligt effektivt behandlingsalternativ inom de områden där vi har erfarenhet och kompetens. Sammantaget bidrar detta till ett långsiktigt ansvarsfullt företagande. Ett etiskt, socialt och miljömässigt ansvarstagande är en integrerad del av AcuCorts dagliga verksamhet. Bolaget ska erbjuda en arbetsmiljö som främjar hälsa och välbefinnande samt en sund balans mellan arbetsliv och privatliv.

Vi eftersträvar att integrera ekonomisk och social hållbarhet på alla nivåer i verksamheten, att ständigt förbättra våra processer, kvalitetssystem och arbetsmiljö samt vidta åtgärder för att förebygga miljöpåverkan från den egna verksamheten. AcuCort är en ansvarsfull arbetsgivare och samarbetspartner och följer miljö- och arbetsmiljölagstiftning samt övrig relevant lagstiftning för bolagets verksamhet. Därutöver har AcuCort interna policyer som ska stötta ett hållbart företagande och bidra till ett kort- och långsiktigt värdeskapande.

Vi samarbetar endast med partners vars anläggningar och verksamheter följer relevant lagstiftning. Inga arbetsplatsolyckor har rapporterats till Arbetsmiljöverket under 2023.

Väsentliga avtal

AcuCort samäger ett patent beträffande formuleringen av bolagets godkända läkemedel (tidigare under namnet DEXA ODF) tillsammans med tidigare tillverkningspartnern LTS Lohmann Therapie Systeme AB (LTS). Det innebär att LTS har rätt till viss ekonomisk ersättning i utbyte mot AcuCorts exklusiva rätt att kommersialisera läkemedelsprodukten.

AcuCort ingick 2017 ett avtal avseende utvecklingssamarbete med kontraktstillverkningsbolaget AdhexPharma i Frankrike (tidigare under namnet Laboratoires Plasto Santé/PlastoPharma) för uppskalning av produktion i labbskala till kommersiell storlek enligt god tillverkningssed, GMP (Good Manufacturing Practice). Adhex Pharma är specialiserat på teknologier för framställning av medicinska plåster och tunna munfilmer. AcuCort ingick 2018 ett avtal med det tjeckiska CRO-bolaget (Contract Research Organization) Quinta-Analytica s.r.o. om genomförande av de bioekvivalensstudier som ligger till grund



för ansökning om registreringsgodkännande av AcuCorts läkemedelskandidat inom EU och i USA.

AcuCort ingick 2019 ett samarbete med den regulatoriska konsultfirman ProPharma Group Sweden AB (tidigare Sofus Regulatory Affairs AB) omfattande en ansökan om marknadsgodkännande av Zeqmelit® (tidigare under namnet ISICORT) i Sverige och därefter andra länder i Europa samt för konsulttjänster inom farmakovigilans och utveckling av pris- och ersättningsnivåer för läkemedlet.

AcuCort ingick 2021 ett avtal med konsultbolaget NSF Health Sciences om regulatoriska frågor och stöd avseende AcuCorts förestående ansökning om registrering och marknadsgodkännande av Zeqmelit® (ISICORT) i USA.

AcuCort ingick 2022 bolaget ett avtal med konsultbolaget TFS (TFS Trial Form Support AB) om farmakovigilans (läkemedelskontroll) som omfattar uppföljning av biverkningar och säkerhet avseende Zeqmelit®.

AcuCort ingick 2022 ett avtal med kontraktstillverkaren Adhex Pharma avseende kommersiell produktion av Zeqmelit® i storskalig volym enligt god tillverkningssed, GMP (Good Manufacturing Practice).

AcuCort tecknade 2022 ett distributörsavtal för Zeqmelit® med Kamada Ltd. för den israeliska marknaden.

AcuCort ingick under 2023 ett avtal med Unimedica Pharma gällande försäljning och marknadsföring av på den nordiska marknaden. Försäljning startade i Sverige, Norge och Finland i september 2024.

Väsentliga händelser under räkenskapsåret 2024

Januari

AcuCort erhåller varumärkesskydd för Zeqmelit® i Schweiz och Indien. Den första patienten i AcuCorts Fas IV-studie ZE001 använder Zeqmelit®.

Februari

10 av 50 patienter har rekryterats till AcuCorts fas IV-studie ZE001. Första ordern på Zeqmelit® från Unimedica Pharma.

Mars

25 av 50 patienter har rekryterats till AcuCorts fas IV-studie ZE001. AcuCort erhåller full finansiering från optionslösen.

April

AcuCorts studie publicerad i den vetenskapliga tidskriften World Allergy Organization Journal. 40 av 50 patienter har rekryterats till AcuCorts fas IV-studie ZE001.

Maj

AcuCorts fas IV-studie ZE001 fullrekryterad.

Juni

Journal of Health Economics and Outcomes Research publicerar en artikel om svenska patienters betalningsvilja för ett läkemedel som Zeqmelit®.

Juli

AcuCort meddelar att Zeqmelit® planeras att börja säljas på apotek från och med 1 september.

Augusti

AcuCorts läkemedel Zeqmelit® registrerat som varumärke i USA.

September

Zeqmelit® lanseras i Sverige, Norge och Finland.

Oktober

AcuCort beviljas förlängd SME-status av den europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).

November

Samtliga patienter har genomgått AcuCorts Fas IV-studie ZE001. AcuCort presenterar på den vetenskapliga konferensen ISPOR i Barcelona. AcuCort beslutar om en företrädesemission om cirka 47,7 MSEK. AcuCort erhåller utökad teckningsåtagande från VD och Ordförande i företrädesemissionen.

December

AcuCort lämnar in iPSP-ansökan till FDA.

Aktiekapital och ägarförhållanden

AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 24 april 2017 under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer. I AcuCort har samtliga aktier samma rösträtt, vilket innebär att möjligheten att utöva inflytande som ägare överensstämmer med varje aktieägars kapitalandel i bolaget.

En AcuCort aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK per aktie. Per den 31 december 2024 uppgick antalet aktier till 119 170 050 och aktiekapitalet till 45 284 619 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2023 uppgick antalet aktier till 83 834 666. Under året har AcuCort fått en ny storägare, Nordic Underwriting APS, med 16,57 % ägarandel. För ytterligare information om AcuCorts aktie och ägarstruktur, se avsnittet AcuCort-aktien och aktieägarna på sidan 10 eller besök www.acucort.se

Väsentliga händelser efter räkenskapsårets utgång

I februari offentliggjorde AcuCort utfallet i den företrädesemissionen som beslutades av styrelsen den 29 november 2024. Företrädesemissionen tecknades till cirka 76,6 MSEK, motsvarande en teckningsgrad om cirka 160,6 procent. Bolaget tillfördes totalt cirka 47,7 MSEK före emissionskostnader och cirka 40,1 MSEK efter emissionskostnader. I mars fick AcuCort förnyat marknadsgodkännande för Zeqmelit® av det svenska Läkemedelsverket.

Framtidsutsikter

AcuCort bedömer att det intensiva arbetet med ansökningar hos myndigheter om registrering och marknadsgodkännande på marknader utanför Skandinavien kommer att resultera i ytterligare godkännanden.

Enligt AcuCorts avtal med Unimedica Pharma, som ansvarar för försäljning och marknadsföring på den nordiska marknaden, ska AcuCort fakturera för Zeqmelit® när produkten levereras. AcuCorts uppfattning är att försäljningen kommer att öka ju närmare allergisäsongen vi kommer.

Bolaget ska även expandera till fler europeiska länder samt till USA, vilket framöver förväntas inbringa ytterligare intäkter. Rörelsekapitalbehovet under tolv månaders perioden bedömer styrelsen kommer att tillgodoses med hjälp av tillgängliga medel.

Kalendarium

Delårsrapport för första kvartalet 2025

Publiceras 2025-05-08

Årsstämma 2025

Årsstämman i AcuCort AB (publ) hålls 12 maj i Lund.

Utdelning

AcuCorts läkemedel började säljas i Sverige, Norge och Finland i september 2024. Dock är bolaget i starten av sin expansionsfas, vilket innebär att bolaget endast har mindre intäkter och resultatet blir därmed negativt. Utdelning får endast ske med ett sådant belopp att det efter utdelningen finns full täckning för bolagets bundna egna kapital och endast om utdelningen framstår som försvarlig med hänsyn till de krav som verksamhetens art, omfattning och risker ställer på storleken av det egna kapitalet samt bolagets konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt (den s.k. försiktighetsregeln).

Mot denna bakgrund räknar bolaget inte med att lämna någon utdelning under de närmaste åren, men i framtiden när bolagets resultat och finansiella ställning så medger kan aktieutdelning bli aktuell. Bolagets har som långsiktigt mål att lämna aktieutdelning till aktieägarna. Styrelsen föreslår att ingen utdelning lämnas för räkenskapsåret 2024.

Förslag till behandling av ansamlad förlust

Till årsstämmans förfogande finns följande fria medel (kronor):

Överkursfond	99 918 770
Balanserat resultat	-121 039 698
Årets förlust	-17 398 355
Till årsstämmans förfogande	-38 519 283

Styrelsen föreslår att hela beloppet balanseras i ny räkning. Vad beträffar företagets resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkning med tillhörande tilläggsupplysningar.

Riskhantering

AcuCort exponeras för olika typer av risker som kan påverka bolagets resultat och finansiella ställning negativt. Riskerna kan delas upp i operativa och finansiella risker.

Finansieringsbehov

AcuCorts verksamhet har sedan bolagets bildande genererat ett negativt rörelseresultat. Bolaget kommer även fortsatt visa ett negativt kassaflöde från den löpande verksamheten fram till dess att bolaget genererar löpande årliga intäkter från Zeqmelit®. AcuCorts utvecklings- och kommersialiseringsarbete är kapitalkrävande. Således är bolaget beroende av sin förmåga att anskaffa kapital för att finansiera planerade aktiviteter. Förseningar, avbrutna samarbetsavtal och liknande kan komma att påverka kassaflödet negativt. Detta tillsammans med risken att inte kunna anskaffa ytterligare kapital kan medföra att projekt och arbetsuppgifter tillfälligt stoppas och att AcuCorts verksamhet i förlängningen går långsammare, vilket påverkar verksamheten negativt.

Finansiella risker

Med finansiella risker avses den negativa inverkan på bolagets finansiella ställning till följd av de finansiella riskfaktorerna. Styrelsen är ytterst ansvarig för exponering, hantering och övervakning av bolagets finansiella risker, och sätter därför ramarna för exponering, förvaltning och övervakning av de finansiella riskerna och dessa ramar utvärderas och revideras årligen.

Marknadsgodkännande

För att kunna sälja ett förskrivningsläkemedel måste registrering ske och tillstånd erhållas från relevanta myndigheter. AcuCort har ansökt och fått marknadsgodkännande för Zeqmelit® av myndigheterna i Sverige, Danmark och Norge. Skulle tillståndsgivning eller lagstiftning på andra geografiska marknader förändras kan detta leda till förseningar och högre kostnader, samt att kommersialisering senareläggs.

Nyckelpersoner

AcuCorts nyckelpersoner och medarbetare besitter en hög kompetens och individernas gedigna erfarenheter från läkemedels- och affärsutveckling är viktiga för bolagets fortsatta tillväxtresa. Nyckelpersoner kan vara svåra att ersätta med kort varsel och i förlängningen kan det vara en risk för förseningar och kanske en sämre utveckling.

Immateriella rättigheter

Centralt för AcuCort är att via patent skydda sina innovationer. Risk finns att även om patentskydd finns kanske dessa inte är fullgoda skydd i framtiden. I den mån konkurrenter kringgår, gör intrång, i bolagets patent kan detta leda till tvister som är kostsamma. Dessutom finns risk att AcuCort anklagas för att göra intrång i konkurrents patent. Andra bolags patent kan också komma att begränsa framtida samarbeten att i dessa fritt använda berörda patent. Alla former av negativa utfall av tvister kring immateriella rättigheter kan leda till förlorat skydd, förbud att fortsätta utnyttja aktuell rättighet, skadestånd och dryga rättegångskostnader.

Skydd av företagshemligheter och know-how

AcuCort är beroende av företagshemligheter och knowhow som inte kan skyddas på samma vis som andra immateriella tillgångar som kan skyddas med patent. För att skydda företagshemligheter och know-how använder sig AcuCort av sekretessavtal, men bolaget är väl medvetet om att det inte är fullt möjligt att skydda sig helt för obehörig spridning.

Konkurrens

Marknaden för bolagets produkt kännetecknas av betydande konkurrens. AcuCorts konkurrenter utgörs av både större och mindre internationella läkemedelsbolag och bioteknikbolag. Många av bolagets konkurrenter har avsevärt större resurser än AcuCort inom till exempel forskning och utveckling, i fråga om ansökningsförfaranden hos relevanta tillståndsgivande myndigheter, marknadsföring och finansiell ställning i allmänhet. Konkurrenter kan komma att utveckla produkter som är mer effektiva, prisvärda eller praktiska, eller kan komma i åtnjutande av patentskydd eller kommersialiseras tidigare än AcuCorts läkemedel Zeqmelit®.

Resultaträkning

KSEK	Not	2024-01-01 –2024-12-31	2023-01-01 –2023-12-31
	1,2		
Rörelsens intäkter			
Nettoomsättning		675	0
Aktiverat arbete för egen räkning		7 042	6 592
Summa rörelseintäkter		7 717	6 592
Rörelsekostnader			
Personalkostnader	3	-5 318	-4 824
Övriga externa kostnader		-16 110	-15 017
Avskrivningar	4	-3 674	0
Summa rörelsekostnader		-25 102	-19 841
Rörelseresultat		-17 385	-13 249
Finansiella poster			
Ränteintäkter och liknande resultatposter		149	286
Räntekostnader och liknande resultatposter		-162	-728
Summa finansiella poster		-13	-442
Resultat efter finansiella poster		-17 398	-13 691
ÅRETS RESULTAT		-17 398	-13 691

Balansräkning

KSEK	Not	2024-12-31	2023-12-31
	1,2		
Tillgångar			
Anläggningstillgångar			
Immateriella anläggningstillgångar			
Balanserade utvecklingsutgifter	4	37 056	33 190
Patent	4	4 477	4 974
Summa immateriella anläggningstillgångar		41 533	38 164
Summa anläggningstillgångar		41 533	38 164
Omsättningstillgångar			
Kortfristiga fordringar			
Övriga fordringar		604	460
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		363	639
Summa kortfristiga fordringar		967	1 099
Kassa och bank			
Kassa och bank		2 772	19 244
Summa kassa och bank		2 772	19 244
Summa omsättningstillgångar		3 739	20 343
SUMMA TILLGÅNGAR		45 272	58 507

Balansräkning

KSEK	Not	2024-12-31	2023-12-31
	1,2		
Eget kapital och skulder			
Eget kapital			
Bundet eget kapital			
Aktiekapital		45 284	31 857
Fond för utvecklingsutgifter	5	34 084	29 888
Summa bundet eget kapital		79 368	61 745
Fritt eget kapital			
Överkursfond		99 919	102 630
Balanserat resultat		-121 040	-103 152
Årets resultat		-17 398	-13 691
Summa fritt eget kapital		-38 519	-14 213
Summa eget kapital		40 849	47 532
Kortfristiga skulder			
Leverantörsskulder		2 631	3 049
Aktuell skatteskuld		17	15
Övriga skulder		304	4 882
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		1 471	3 029
Summa kortfristiga skulder		4 423	10 975
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		45 272	58 507

Förändring av eget kapital

KSEK	Aktie- kapital	Fond för utv. utgifter	Över- kursfond	Balanserat resultat	Årets resultat	Totalt
Belopp vid årets ingång	31 857	29 888	102 631	-103 153	-13 691	47 532
Årets aktiverade utvecklingsutgifter		7 042		-7 042		0
Upplösning av avskrivning utvecklingsavgifter		-2 846		2 846		0
Enligt beslut på årsstämma				-13 691	13 691	0
Nyemission	13 427		-2 712			10 715
Årets resultat					-17 398	-17 398
Belopp vid årets utgång	45 284	34 084	99 919	-121 040	-17 398	40 849

Upplysningar om aktiekapital	Antal aktier	Kvotvärde per aktie
Antal/värde vid årets ingång	83 834 666	0,38
Antal/värde vid årets utgång	119 170 050	0,38

Kassaflödesanalys

KSEK	2024-01-01 –2024-12-31	2023-01-01 –2023-12-31
Den löpande verksamheten		
Resultat efter finansiella poster	-17 398	-13 691
Justeringar för poster som ej ingår i kassaflödet	3 674	0
Kassaflöde från den löpande verksamheten före förändringar av rörelsekapital	-13 724	-13 691
Kassaflöde från förändring i rörelsekapital		
Ökning (-) / Minskning (+) av rörelsefordringar	131	-125
Ökning (+) / Minskning (-) av rörelseskulder	-6 552	2 101
Kassaflöde från den löpande verksamheten	-20 145	-11 715
Investeringsverksamheten		
Förvärv av immateriella anläggningstillgångar	-7 042	-6 613
Kassaflöde från investeringsverksamheten	-7 042	-6 613
Finansieringsverksamheten		
Nyemission/teckningsoptioner	10 715	15 642
Upptagna lån	0	4 750
Kassaflöde från finansieringsverksamheten	10 715	20 392
Periodens kassaflöde	-16 472	2 064
Likvida medel vid årets början	19 244	17 180
Likvida medel vid årets slut	2 772	19 244

Tilläggsupplysningar

Not 1 – Redovisningsprinciper och värderingsprinciper

Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd BFNR 2012:1 (K3) tillämpas vid upprättandet av finansiella rapporter.

Redovisningsvaluta

Årsredovisningen är upprättad i svenska kronor och beloppen visas i kronor om inget annat anges. Uppgifter inom parentes avser föregående år.

Värderingsprinciper m.m.

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges.

Egenutvecklade immateriella anläggningstillgångar

Styrelsen antog 2017 en ny policy avseende aktivering av immateriella tillgångar och har gjort en genomlysning av tidigare aktiverade balanserade utgifter. Policyn bygger på att aktivering ska först ske för utvecklingsutgifter som kan härledas till den framgångsrika pilotstudie som genomfördes under 2013 och innebar att värdet av produkten validerades.

Som immateriella anläggningstillgångar redovisas balanserade utgifter för utveckling, anskaffningsutgifter för patent och varumärken. Utvecklingsutgifter redovisas enligt aktiveringsmodellen som immateriell anläggningstillgång, då följande kriterier är uppfyllda:

- det är tekniskt och ekonomiskt möjligt att färdigställa tillgången.
 - avsikt och förutsättning finns att sälja eller använda tillgången.
 - det är troligt att tillgången kommer att generera intäkter eller leda till kostnadsbesparingar.
 - utgifterna kan beräknas på ett tillfredsställande sätt.
- Anskaffningsvärdet för en internt upparbetad immateriell tillgång utgörs av de direkt hänförliga utgifter som krävs för att tillgången ska kunna användas på det sätt som företagsledningen avsett.

Avskrivningsprinciper patent

Avskrivning av patent påbörjas i samband med att produkten lanseras på marknaden. Avskrivning sker över tillgångens nyttjandeperiod som är 5 år.

Avskrivningsprinciper övriga immateriella anläggningstillgångar

Avskrivning påbörjas när produkten lanseras på marknaden. Avskrivning sker över tillgångens nyttjandeperiod som är 5 år.

Nedskrivningar av immateriella anläggningstillgångar

Vid varje balansdag analyserar bolaget de redovisade värdena för immateriella anläggningstillgångar för att fastställa om det finns någon indikation på att dessa tillgångar har minskat i värde. Om så är fallet, beräknas tillgångens återvinningsvärde för att kunna fastställa värdet av en eventuell nedskrivning. Där det inte är möjligt att beräkna återvinningsvärdet för en enskild tillgång, beräknas återvinningsvärdet för den kassagenererande enhet till vilken tillgången hör. För internt upparbetade immateriella tillgångar som ännu inte är färdiga att användas eller säljas på balansdagen

beräknas återvinningsvärdet alternativt nyttjandevärdet per balansdagen, d v s även om det inte finns någon indikation om värdenedgång.

Finansiella instrument

Finansiella tillgångar och skulder redovisas till anskaffningsvärdemetoden. Kortfristiga fordringar redovisas till det lägsta av anskaffningsvärdet och nettoförsäljningsvärdet. Kortfristiga skulder, vilka förväntas bli reglerade inom 12 månader, redovisas till nominellt belopp.

Leasing

Samtliga leasingavtal där bolaget är leasetagare redovisas som operationell leasing (hyresavtal) oavsett om avtalen är finansiella eller operationella. Leasingavgiften redovisas som en kostnad linjärt över tiden.

Fordringar och skulder i utländsk valuta

Fordringar och skulder i utländsk valuta har omräknats till balansdagens kurs. Skillnaden mellan anskaffningsvärde och balansdagens värde har redovisats i resultaträkningen.

Ersättning till anställda – pensioner

Bolagets pensionsplaner för ersättning efter avslutad anställning är avgiftsbestämda pensioner.

I avgiftsbestämda planer betalar bolaget fastställda avgifter till en separat juridisk enhet.

När avgiften är betald har bolaget inga ytterligare förpliktelser.

Avsättningar

Avsättningar redovisas när bolaget har eller kan anses ha en förpliktelse som är resultatet av en inträffad händelse och det är sannolikt att utbetalningar kommer att krävas för att fullgöra förpliktelsen. En förutsättning är att det går att göra en tillförlitlig uppskattning av det belopp som utbetalas.

Inkomstskatt

Redovisning av skatt ska inkludera aktuell skatt och uppskjuten skatt. Skatten redovisas i resultaträkningen, förutom de fall den avser poster i eget kapital. Bolaget redovisar uppskjutna skattefordringar endast i den utsträckning det är troligt att framtida skattemässiga överskott kommer att finnas mot vilka de temporära skillnaderna kan nyttjas. Följden av detta är att inkomstskatt för redovisade räkenskapsår är 0 kronor.

Not 2 – Uppskattningar och bedömningar

Företagsledningen gör uppskattningar och antaganden om framtiden. Dessa uppskattningar kommer sällan att motsvara det verkliga resultatet. De uppskattningar och antaganden som kan komma att leda till risk för väsentliga justeringar i redovisade värden för tillgångar och skulder är främst värdering av balanserade utvecklings- och patentutgifter.

Målet för bolagets verksamhet är att kontinuerligt bygga värden för aktieägarna och slutligen avyttra hela bolaget. Bolaget redovisar utgifterna under tiden för utvecklingsarbetet, såsom balanserade utgifter under immateriella tillgångar i balansräkningen.

Allmänna förvaltningskostnader i bolaget för administration, redovisning, revision och styrelse belastar resultaträkningen, tillsammans med exitkostnader och marknadsanalyser.

Projektet har, såsom de flesta utvecklingsprojekt, ett antal naturliga riskfaktorer som kan innebära att en slutlig försäljningsframgång fördröjs eller inte uppnås. Styrelsen följer fort-löpande resultaten av utvecklingsinsatserna och därtill knutna riskanalyser. Styrelsen har att vid varje bokslut bedöma balansgiltigheten av och nedskrivningspröva de balanserade utvecklingsutgifterna.

Uppskjutna skattefordringar på underskottsavdrag, 24 372 kkr, har av försiktighetsskäl inte balanserats.

UPPLYSNINGAR TILL ENSKILDA POSTER

Noter till resultaträkningen (belopp i KSEK)

Not 3 – Personal

	2024-12-31	2023-12-31
Medelantalet anställda	4	3
Löner, ersättningar mm		
Löner, ersättningar, sociala kostnader och pensionskostnader har utgått med följande belopp:		
Styrelse och VD		
Löner och ersättningar	1 813	1 778
Pensionskostnader	313	302
Sociala kostnader	518	496
	2 644	2 576
Övriga anställda		
Löner och ersättningar	1 758	1 372
Pensionskostnader	150	159
Sociala kostnader	559	426
	2 467	1 957
Summa styrelse, VD och övriga	5 111	4 533

Vid uppsägning av VD:s anställning löper en uppsägningstid om 6 månader från bolagets sida och 6 månader från VD:s sida. Under uppsägningstiden har VD rätt till lön och förmåner enligt anställningsavtal.

Not 4 – Balanserade utvecklingsutgifter

	2024-12-31	2023-12-31
Balanserade utvecklingsutgifter		
Ingående anskaffningsvärden	33 190	26 598
Aktiverade utvecklingsutgifter	7 042	6 592
Utgående anskaffningsvärde	40 232	33 190
Ingående avskrivningar	0	0
Årets avskrivningar	-3 176	0
Utgående avskrivningar	-3 176	0

Utgående värde **37 056** **33 190**

Anskaffningsvärden godkända patent

Ingående värden	4 974	4 482
Årets förvärv	0	20
Omklassificeringar från pågående till godkända patent	0	472
Utgående värde	4 974	4 974

Anskaffningsvärden pågående patentarbete

Ingående värden	0	472
Årets förvärv	0	0
Omklassificeringar från pågående till godkända patent	0	-472
Utgående värde	0	0

Ingående avskrivningar	0	0
Årets avskrivningar	-497	0
Utgående avskrivningar	-497	0
Utgående värde	4 477	4 974

Redovisat värde **41 533** **38 164**

Not 5 – Fond för utvecklingsutgifter

	2024-12-31	2023-12-31
Belopp vid årets ingång	29 888	23 296
Upplösning av avskrivning utvecklingsutgifter	-2 846	0
Årets aktivering	7 042	6 592
Belopp vid årets utgång	34 084	29 888

Not 6 – Väsentliga händelser efter balansdagen

I februari offentliggjorde AcuCort utfallet i den företrädesemissionen som beslutades av styrelsen den 29 november 2024. Företrädesemissionen tecknades till cirka 76,6 MSEK, motsvarande en teckningsgrad om cirka 160,6 procent. Bolaget tillfördes totalt cirka 47,7 MSEK före emissionskostnader och cirka 40,1 MSEK efter emissionskostnader. I mars fick AcuCort förnyat marknadsgodkännande för Zeqmelit® av det svenska Läke-medelsverket.

Styrelsens och Verkställande direktörens intygande

Styrelsen och verkställande direktören intygar härmed att årsredovisningen för perioden januari – december 2024 ger en rättvisande bild av AcuCort AB:s ställning och resultat.

Lund den 15 april 2025

Ebba Fåhraeus
Styrelseordförande

Göran Tornling
Styrelseledamot

Anna Eriksrud
Styrelseledamot

Monica Wallter
Styrelseledamot

Alexandra Johnsson
Styrelseledamot

Jonas Jönmark
Verkställande direktör

Vår revisionsberättelse har lämnats den 15 april 2025
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll
Auktoriserad revisor

Rapport om årsredovisningen

Uttalanden

Vi har utfört en revision av årsredovisningen för AcuCort AB för år 2024. Bolagets årsredovisning ingår på sidorna 12–24 i detta dokument.

Enligt vår uppfattning har årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen och ger en i alla väsentliga avseenden rättvisande bild av AcuCort ABs finansiella ställning per den 31 december 2024 och av dess finansiella resultat och kassaflöde för året enligt årsredovisningslagen. Förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Vi tillstyrker därför att bolagsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen för AcuCort AB

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt International Standards on Auditing (ISA) och god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt dessa standarder beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till AcuCort AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Annan information än årsredovisningen

Detta dokument innehåller även annan information än årsredovisningen och återfinns på sidorna 1–11 samt 27–32. Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för denna andra information.

Vårt uttalande avseende årsredovisningen omfattar inte denna information och vi gör inget uttalande med bestyrkande avseende denna andra information.

I samband med vår revision av årsredovisningen är det vårt ansvar att läsa den information som identifieras ovan och överväga om informationen i väsentlig utsträckning är oförenlig med årsredovisningen. Vid denna genomgång beaktar vi även den kunskap vi i övrigt inhämtat under revisionen samt bedömer om informationen i övrigt verkar innehålla väsentliga felaktigheter.

Om vi, baserat på det arbete som har utförts avseende denna information, drar slutsatsen att den andra informationen innehåller en väsentlig felaktighet, är vi skyldiga att rapportera detta. Vi har inget att rapportera i det avseendet.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att årsredovisningen upprättas och att den ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen. Styrelsen och verkställande direktören ansvarar även för den interna kontroll som de bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag.

Vid upprättandet av årsredovisningen ansvarar styrelsen och verkställande direktören för bedömningen av bolagets förmåga att fortsätta verksamheten. De upplyser, när så är tillämpligt, om förhållanden som kan påverka förmågan att fortsätta verksamheten och att använda antagandet om fortsatt drift. Antagandet om fortsatt drift tillämpas dock inte om styrelsen och verkställande direktören avser att likvidera bolaget, upphöra med verksamheten eller inte har något realistiskt alternativ till att göra något av detta.

Revisorns ansvar

Våra mål är att uppnå en rimlig grad av säkerhet om huruvida årsredovisningen som helhet inte innehåller några väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller misstag, och att lämna en revisionsberättelse som innehåller våra uttalanden. Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men är ingen garanti för att en revision som utförs enligt ISA och god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka en väsentlig felaktighet om en sådan finns. Felaktigheter kan uppstå på grund av oegentligheter eller misstag och anses vara väsentliga om de enskilt eller tillsammans rimligen kan förväntas påverka de ekonomiska beslut som användare fattar med grund i årsredovisningen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av årsredovisningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen

Rapport om andra krav enligt lagar och andra författningar

Uttalanden

Utöver vår revision av årsredovisningen har vi även utfört en revision av styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för AcuCort AB för år 2024 samt av förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust.

Vi tillstyrker att bolagsstämman behandlar förlusten enligt förslaget i förvaltningsberättelsen och beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Grund för uttalanden

Vi har utfört revisionen enligt god revisionssed i Sverige. Vårt ansvar enligt denna beskrivs närmare i avsnittet Revisorns ansvar. Vi är oberoende i förhållande till AcuCort AB enligt god revisorssed i Sverige och har i övrigt fullgjort vårt yrkesetiska ansvar enligt dessa krav.

Vi anser att de revisionsbevis vi har inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för våra uttalanden.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust. Vid förslag till utdelning innefattar detta bland annat en bedömning av om utdelningen är försvarlig med hänsyn till de krav som bolagets verksamhetsart, omfattning och risker ställer på storleken av bolagets egna kapital, konsolideringsbehov, likviditet och ställning i övrigt.

Styrelsen ansvarar för bolagets organisation och förvaltningen av bolagets angelägenheter. Detta innefattar bland annat att fortlöpande bedöma bolagets ekonomiska situation, och att tillse att bolagets organisation är utformad så att bokföringen, medelsförvaltningen och bolagets ekonomiska angelägenheter i övrigt kontrolleras på ett betryggande sätt. Den verkställande direktören ska sköta den löpande förvaltningen enligt styrelsens riktlinjer och anvisningar och bland annat vidta de åtgärder som är nödvändiga för att bolagets bokföring ska fullgöras i överensstämmelse med lag och för att medelsförvaltningen ska skötas på ett betryggande sätt

Revisorns ansvar

Vårt mål beträffande revisionen av förvaltningen, och därmed vårt uttalande om ansvarsfrihet, är att inhämta revisionsbevis för att med en rimlig grad av säkerhet kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören i något väsentligt avseende:

- företagit någon åtgärd eller gjort sig skyldig till någon försummelse som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller
- på något annat sätt handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen.

Vårt mål beträffande revisionen av förslaget till dispositioner av bolagets vinst eller förlust, och därmed vårt uttalande om detta, är att med rimlig grad av säkerhet bedöma om förslaget är förenligt med aktiebolagslagen.

Rimlig säkerhet är en hög grad av säkerhet, men ingen garanti för att en revision som utförs enligt god revisionssed i Sverige alltid kommer att upptäcka åtgärder eller försummelser som kan föranleda ersättningsskyldighet mot bolaget, eller att ett förslag till dispositioner av bolagets vinst eller förlust inte är förenligt med aktiebolagslagen.

En ytterligare beskrivning av vårt ansvar för revisionen av förvaltningen finns på Revisorsinspektionens webbplats: www.revisorsinspektionen.se/revisornsansvar. Denna beskrivning är en del av revisionsberättelsen.

Malmö den 15 april 2025
Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB

Ola Bjärehäll

Auktoriserad revisor

Rapport om bolagsstyrning

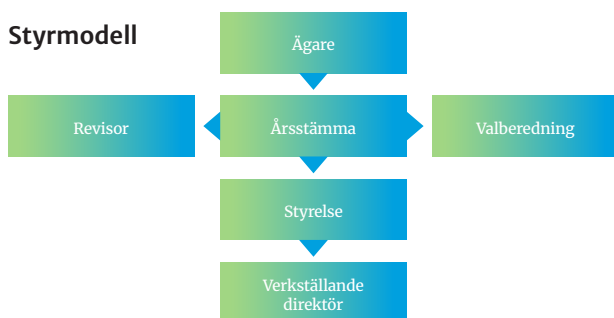
AcuCort AB (publ) är ett publikt svenskt aktiebolag, organisationsnummer 556715-5113, med säte i Lund.

Bolagsstyrning hänvisar till regler och beslutsstrukturer som bidrar till en effektiv och kontrollerad förvaltning av bolagets verksamhet med målet att uppfylla ägarens krav på avkastning

på investerat kapital. Bolagsstyrning i Sverige har traditionellt reglerats enligt lag. Dessutom har branschens självreglerande organ kontinuerligt presenterat olika bestämmelser om bolagsstyrning.

Svensk kod för bolagsstyrning ("Koden") utgiven av Kollegiet för Svensk Bolagsstyrning är inte obligatorisk för AcuCort då bolagets aktie inte är noterad på en reglerad marknad i Sverige. Styrelsen följer dock de metoder som utvecklats för Koden och avser att tillämpa Koden i de delar som kan anses relevant för bolaget och dess aktieägare. Begreppet bolagsstyrning beskriver de beslutssystem genom vilka företaget styrs. Styrningen av AcuCort ska hålla en hög standard genom tydlighet och enkelhet i ledningssystem och styrande dokument. Till grund för styrningen av bolaget ligger bolagsordningen, den svenska aktiebolagslagen samt andra tillämpliga lagar och regler samt marknadsplatsen Spotlight Stock Markets regelverk.

Styrmodell



Aktieägare

AcuCorts aktie är noterad på Spotlight Stock Market sedan 24 april 2017 (dåvarande AktieTorget) under kortnamnet ACUC och handlas via banker och fondkommissionärer. I AcuCort har samtliga aktier samma rösträtt, vilket innebär att möjligheten att utöva inflytande som ägare överensstämmer med varje aktieägars kapitalandel i bolaget. Per den 31 december 2024 uppgick antalet aktier till 119 170 050 och aktiekapitalet till 45 284 619 SEK. Vid motsvarande tidpunkt 2023 uppgick antalet aktier till 83 834 666. En AcuCort-aktie har ett värde om en röst per aktie. Kvotvärdet per aktie är 0,38 SEK. För ytterligare information om AcuCorts aktie och ägarstruktur, se avsnittet AcuCort-aktien och aktieägarna på sidan 10 eller besök www.acucort.se

Årsstämma 2024

Årsstämma hölls den 4 juni i Lund. Valberedningen har bestått av Sarah Fredriksson, utsedd av AQILION AB och Thomas Nestenius, utsedd av Zoya Invest AB.

AcuCorts styrelseordförande, samtliga styrelseledamöter, verkställande direktör och två representanter från valberedningen var närvarande vid stämman. 20,69 procent av hela aktiekapitalet var representerat vid stämman.

Beslut vid årsstämman 2024

Årsstämman fastställde den i årsredovisningen intagna resultat och balansräkningen för verksamhetsåret 2023. Stämman beslutade att hela beloppet till stämmans förfogande ska balanseras i ny räkning. Årsstämman beslutade att ge ansvarsfrihet för styrelseledamöterna och verkställande direktören för verksamhetsåret 2023.

Årsstämman beslutade att styrelsen ska bestå av fem ordinarie ledamöter utan suppleanter.

Stämman beslutade vidare att arvode intill slutet av nästa årsstämma ska utgå med 170 000 kronor till styrelsens ordförande och 85 000 kronor för envar styrelseledamot som inte är anställd i bolaget. Arvode till revisor ska utgå enligt godkänd räkning.

Till styrelseledamöter för tiden intill nästa årsstämma omvaldes Ebba Fåhraeus, Anna Eriksrud, Alexandra Johnsson, Monica Wallter och Göran Tornling. Ebba Fåhraeus omvaldes till styrelsens ordförande. Öhrlings PricewaterhouseCoopers AB med auktoriserade revisorn Ola Bjärehäll som huvudansvarig revisor omvaldes för tiden intill nästa årsstämma.

Optionsprogram

Årsstämman beslutade införa ett incitamentsprogram för verkställande direktören, styrelsens ordförande och styrelsemedlemmarna genom emission av teckningsoptioner med rätt till teckning av nya aktier i AcuCort AB. Verkställande direktören har rätt att teckna högst 796 248 teckningsoptioner, styrelsens ordförande 530 832 teckningsoptioner och samtliga fyra styrelseledamöter 265 416 teckningsoptioner vardera.

Teckning av aktier i AcuCort AB med utnyttjande av teckningsoptionerna ska kunna äga rum under perioden från och med den 1 juli 2027 till och med den 30 september 2027. Kursen vid nyteckning av en aktie ska vara 200 procent av den underliggande aktiens genomsnittliga volymviktade kurs hos Spotlight Stock Market under perioden den 5 juni 2024 till och med den 20 juni 2024, dock ej under aktiens kvotvärde.

Emissionsbemyndigande

Styrelsen föreslår att årsstämman bemyndigar styrelsen att, vid ett eller flera tillfällen under tiden intill nästa årsstämma, med eller utan avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt, besluta om emission av aktier, teckningsoptioner och/eller konvertibler. Emission ska kunna ske mot kontant betalning, genom kvittning, apport eller annars förenas med villkor. Genom beslut med stöd av bemyndigandet ska antalet aktier kunna ökas med ett antal som motsvarar högst femtio (50) procent av utestående aktier i bolaget vid den tidpunkt då styrelsen första gången utnyttjar bemyndigandet. Sådana emissioner får dock inte förutsätta ändring av vid var tid gällande bolagsordning. Skäl till eventuell avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt ska vara att kunna bredda ägarkretsen, anskaffa eller möjliggöra anskaffning av rörelsekapital, ka likviditeten i aktien, genomföra förvärv eller anskaffa eller möjliggöra anskaffning av kapital för förvärv. Vid avvikelse från aktieägarnas företrädesrätt ska emission med stöd av bemyndigandet ske på marknadsmässiga villkor. Styrelsen föreslår att stämman bemyndigar verkställande direktören, eller

den som verkställande direktören utser, att vidta de justeringar av beslutet som kan visa sig nödvändiga i samband med registrering av beslutet vid Bolagsverket. Beslutet förutsätter för sin giltighet att det biträds av aktieägare med minst två tredjedelar av såväl de avgivna rösterna som de vid stämman företrädda aktierna.

Extra bolagsstämma

AcuCort AB höll den 19 december 2024 extra bolagsstämma.

Beslut vid extra bolagsstämma 2024

Bolagsstämman beslutade att godkänna styrelsens beslut från den 29 november 2024 om emission av aktier och teckningsoptioner (s.k. units) med företrädesrätt för befintliga aktieägare. Företrädesemissionen omfattar högst 7 944 670 units, där varje unit består av tolv (12) nyemitterade aktier och fyra (4) teckningsoptioner av serie TO2 i bolaget. Detta innebär att högst 95 336 040 nya aktier och högst 31 778 680 nya teckningsoptioner av serie TO2 kan komma att ges ut.

Valberedningen

Årsstämman beslutade om instruktioner för valberedningen i huvudsak innebärande att valberedningen ska bestå av representanter för de tre största aktieägarna. Valberedningens sammansättning ska offentliggöras senast sex månader före årsstämman på bolagets hemsida.

Om någon ägare avböjer att delta i valberedningen ska rätten att utse en representant övergå till närmast största aktieägare som inte är representerad i valberedningen. Dock behöver inte fler än de sex största aktieägarna tillfrågas, om det inte krävs för att valberedningen ska bestå av minst två ledamöter utsedda av aktieägare. Om valberedningen efter sådant tillfrågande endast består av två ledamöter, kan valberedningen själv utse ytterligare en ledamot. Om det till följd av ägarförändringar bedöms lämpligt äger valberedningen rätt att erbjuda ytterligare aktieägare plats i valberedningen, dock så att det sammanlagda antalet ledamöter inte ska överstiga fem. Om ledamot i valberedningen skulle lämna denna innan dess arbete är slutfört ska, om valberedningen bedömer det erforderligt, valberedningen uppmana samma aktieägare eller, om denna inte längre tillhör de större aktieägarna, storleksmässigt nästkommande aktieägare att utse en ersättare. Sådän ändring ska tillkännages på bolagets hemsida.

Valberedningen ska arbeta fram förslag att föreläggas årsstämman 2024 för beslut vad avser ordförande vid stämman, ordförande och övriga ledamöter i styrelsen, revisor, arvode till styrelsen och revisorn samt principer för utseende av valberedning. Valberedningens förslag till val ska publiceras på bolagets hemsida samt i kallelsen till årsstämman. Valberedningens mandatperiod löper till dess ny valberedning utsetts. Valberedningen föreslår att ersättning endast ska utgå för direkta kostnader i samband med uppdraget.

Valberedningen har utsetts enligt de principer som beslutades vid årsstämman 2024 och består inför årsstämman 2025 av bolagets två största ägare; Gustaf Albert, utsedd av AQILION AB och Thomas Nestenius, utsedd av Zoya Invest AB.

Styrelsen är bolagets högsta förvaltningsorgan under bolagsstämman. Styrelsen svarar för bolagets organisation och förvaltningen av dess angelägenheter. Styrelsen har vidare att se till att organisationen beträffande bokföringen och medelsförvaltningen även innefattar en tillfredsställande kontroll. Styrelsen i AcuCort ska enligt bolagsordningen bestå av minst 4 och högst 8 ledamöter. Styrelsens ordförande ska väljas av årsstämman. Om ordförande lämnar sitt uppdrag under mandattiden ska styrelsen inom sig välja ordförande för tiden intill slutet av nästa årsstämma. Riktlinjerna för styrelsens arbete utgår från arbetsordningen vilken även reglerar arbetsfördelningen mellan styrelse, styrelsens ordförande och vd. Under 2024 har styrelsen hållit 16 protokollförda styrelsemöten.

Styrelsens ledamöter har under året varit fem stycken inklusive ordförande. Andra bolagsrepresentanter deltar vid behov under styrelsens sammanträden som föredragande eller i administrativa funktioner.

Bolagets revisor rapporterar till styrelsen varje år avseende granskningen av räkenskaperna och verksamheten.

Verkställande direktör

Verkställande direktör ansvarar för att den löpande verksamheten hanteras i enlighet med de riktlinjer och anvisningar som styrelsen meddelar vilket förtydligas i en särskild vd-instruktion. Vd ska genom tillfredsställande kontrollsystem förvissa sig om att bolaget efterlever lagar och förordningar. Vd ska vidare tillse att styrelsen får ett så sakligt, utförligt och relevant informationsunderlag som erfordras för att styrelsen ska kunna fatta väl underbyggda beslut. Dessutom har vd en kontinuerlig dialog med styrelsens ordförande och håller denne informerad om bolagets utveckling och finansiella ställning.

Revisorer

En eller två revisorer med eller utan suppleanter eller registrerat revisionsbolag ska utses på årsstämman. På årsstämman 2024 omvaldes Öhrlings Pricewaterhouse Coopers AB med auktoriserad revisor Ola Bjärehäll som huvudansvarig revisor omvaldes för tiden intill nästa årsstämma.

Styrelse och VD	2024-12-31	ANDEL
EBBA FÅHRAEUS	496 620	0,417%
JONAS JÖNMARK	362 327	0,304%
GÖRAN TORNLING	104 160	0,087%
ANNA ERIKSRUD	80 877	0,068%
ALEXANDRA JOHNSSON	52 500	0,044%
MONICA WALLTER	24 996	0,021%
TOTALT ANTAL AKTIER	1 121 480	0,941%

Styrelse och verkställande direktör



Ebba Fåhraeus

f. 1963. Styrelseordförande, invald 2018

Utbildning: Civilekonom från Handelshögskolan i Stockholm.

Andra uppdrag: Vd för SmiLe Incubator AB, ledamot i styrelserna i medicinska fakulteten vid Lunds universitet, Carasent ASA, Skandias fullmäktige och Coala Life AB samt ledamot i Regeringskansliets rådgivande grupp för life science.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Ebba Fåhraeus har djup och bred erfarenhet av affärsutveckling, tillväxtstrategier och marknadsföring i såväl noterade som icke-noterade life science-bolag.

Totalt innehav i AcuCort: 496 620 aktier.



Anna Eriksrud

f. 1958. Styrelseledamot, invald 2017

Utbildning: Internationell civilekonom från Uppsala universitet.

Andra uppdrag: Vd för NeoDynamics AB.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Anna Eriksrud har en bakgrund som sjukvårdsentreprenör och mer än 25 års erfarenhet av medicinteknik och läkemedelssektorn från främst Q-Med och Pharmacia. Hon har drivit sitt eget företag genom Apoteksamariten och har erfarenhet som ledare av internationella tvärfunktionella team, att bygga nya marknadskategorier och lansera globala varumärken inom både Europa och USA.

Totalt innehav i AcuCort: 80 877 aktier.



Alexandra Johnsson

f. 1971. Styrelseledamot, invald 2018

Utbildning: Master of Science i Internationell ekonomi från Umeå universitet.

Andra uppdrag: CMGO Chief Marketing and Growth Officer på PainDrainer AB.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Alexandra Johnsson har över 20 års erfarenhet av marknads- och försäljningsfrågor i ledande positioner på främst läkemedels- och life science-bolag i såväl globala koncerner som mindre utvecklingsbolag.

Totalt innehav i AcuCort: 52 500 aktier.



Göran Tornling

f. 1947. Styrelseledamot, invald 2021

Utbildning: Läkare och docent i lungmedicin vid Karolinska Institutet.

Andra uppdrag: Medicinsk chef på Gesynta Pharma AB och Senior Advisor på Vicore Pharma AB.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Göran Tornling har drygt 20 års erfarenhet från alla faser av klinisk utveckling inom läkemedelsindustrin och han har haft ledande positioner inom AstraZeneca, Orexo och ett flertal mindre life science-bolag.

Totalt innehav i AcuCort: 104 160 aktier.



Monica Wallter

f. 1956. Styrelseledamot, invald 2021

Utbildning: Internationellt diplom i marknadsföring & ekonomi från Lunds universitet.

Andra uppdrag: Managementkonsult med uppdrag i Sverige och utomlands.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Monica Wallter har en lång erfarenhet och en gedigen bakgrund som präglas av ledande befattningar inom välkända läkemedels- och life science-bolag. Under åren 2000–2021 har hon varit vd för de börsnoterade bolagen Probi AB, Ellen AB och LIDDS AB. Hennes tidigare karriär inkluderar erfarenhet från 15 års internationella chefsbefattningar och globalt ledande positioner i Pharmacia-koncernen.

Totalt innehav i AcuCort: 24 996 aktier.



Jonas Jönmark

f. 1971. Verkställande direktör, sedan 2020

Utbildning: Civilekonom från Ekonomihögskolan i Lund.

Andra uppdrag: Inga.

Erfarenhet och tidigare uppdrag: Jonas Jönmark har över 20 års internationell erfarenhet från läkemedels- och life science industrin. Hans bakgrund omfattar ledande positioner på globala läkemedelsbolag som Pfizer, AstraZeneca och Astellas Pharma samt mindre snabbväxande life science-bolag som LifeScience Support Scandinavian AB och Alteco Medical AB. Han har en bred erfarenhet av internationell affärsutveckling, globala produktlanseringar och att skapa kraftig försäljningstillväxt.

Totalt innehav i AcuCort: 362 327 aktier.

Inbjudan till årsstämma 2025 i AcuCort AB (publ)

Aktieägarna i AcuCort AB (publ), org. nr 556715-5113, kallas härmed till årsstämma måndag den 12 maj 2025 klockan 16.30 på Medicon Village i Lund, The Spark, rum Collaboration, Scheelevägen 2 i Lund.

För att få delta i förhandlingarna på stämman ska aktieägare dels vara införd i den av Euroclear Sweden AB förda aktieboken per fredagen den 2 maj 2025, dels senast tisdagen den 6 maj 2025 anmäla sig till bolaget under adress: AcuCort AB, Scheeletorget 1, 223 81 Lund, via e-mail info@acucort.se eller per telefon +46 070 365 54 00.

Vid anmälan ska namn, adress, telefonnummer samt person- eller organisationsnummer och eventuella biträden uppges. För aktieägare som företräds av ombud ska fullmakt översändas tillsammans med anmälan. Fullmaktsformulär hålls tillgängligt på bolagets hemsida och skickas med post till aktieägare som kontaktar bolaget och uppger sin adress. Den som företräder juridisk person ska förevisa kopia av registreringsbevis eller motsvarande behörighetshandlingar utvisande behörig firmatecknare.

Aktieägare som har sina aktier förvaltarregistrerade genom banks notariatavdelning eller annan förvaltare måste för att ha rätt att delta vid bolagsstämman begära att tillfälligt föras in i aktieboken hos Euroclear Sweden AB. Sådan rösträttsregistrering som av aktieägare har begärts i sådan tid att registreringen har gjorts av förvaltaren senast tisdagen den 6 maj 2025 kommer att beaktas vid framställningen av aktieboken.

Kallelsen till årsstämma 2025 samt beslutsunderlag till de på årsstämman förekommande ärendena finns tillgängliga på hemsidan www.acucort.se under fliken Investera.

Definitioner och ordlista

Administrering/administrationsform

Det sätt som tillförsel av läkemedlet sker till kroppen till exempel via en tablett som sväljs eller löses upp i munnen, en munsönderfallande film som läggs på tungan och löses upp, i flytande form då läkemedlet sväljs eller injiceras i kroppen

Aktiv substans

Det innehållsämne i ett läkemedel som ger en medicinsk effekt. Kallas även för verksamt ämne. Övriga innehållsämnena i läkemedlet benämns hjälpämnen

Anafylaktisk chock/reaktion

Allvarlig snabb överkänslighetsreaktion, som kan medföra bland annat andningssvårigheter och blodtrycksfall och i allvarliga eller svåra fall leda till döden

Antihistamin

Läkemedel som blockerar effekterna av det retande ämnet histamin, som frisätts i kroppen vid allergiska tillstånd

Bioekvivalens

Ett begrepp inom farmakokinetik som används för att beskriva om två olika läkemedel har likvärdig medicinsk effekt. Bioekvivalens visas med kontrollerade och statistiska tester

Dexametason

En syntetisk glukokortikoid (se nedan) och används vid medicinering av bland annat ögoninfektioner och allergier

CINV

Chemotherapy Induced Nausea and Vomiting. Illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling

Contract Research Organisation

CRO är ett samlingsord för tjänstebolag som är verksamma inom uppdragsforskning och service inom läkemedelsutveckling

Farmakokinetik

Läran om läkemedels omsättning i kroppen

Farmakovigilians

Aktiviteter som relaterar till att upptäcka, utvärdera, förstå och förhindra biverkningar av läkemedel samt alla andra läkemedelsrelaterade problem

Glukokortikoid

En grupp av steroidhormoner som bildas i binjurens bark och har en rad viktiga effekter på kroppen, varav många är relaterade till stress och att reglera dygnsrytm. Det existerar även syntetiska glukokortikoider som används vid behandling av olika sjukdomstillstånd, t.ex. vid akuta allergiska reaktioner och behandling av krupp samt illamående och kräkningar i samband med cellgiftsbehandling. Exempel på glukokortikoider är kortison, betametason, prednisol, kortisol/hydrokortison och dexametason

GMP

God tillverkningsssed (Good Manufacturing Practice). GMP är ett regelverk som styr tillverkning, inklusive packning av läkemedel och kvalitetssäkring

Indikation

Det användningsområde ett läkemedel är godkänt för

Kliniska studier/kliniska prövningar

Studier/prövningar av en läkemedelskandidat som utvärderar det potentiella läkemedlets effekt och säkerhet i människa

Krupp

Virussjukdom som i huvudsak drabbar barn i ålder 3 månader till 3 år. Symtomen är bland annat pipande eller väsande andning, skrällhosta, heshet och låg feber

Munfilm/munsönderfallande film

En s.k. munsönderfallande film (oral dissolvable film) är en tunn munfilm som löses upp i munnen. Filmen ger snabb frisättning av en aktiv farmaceutisk substans när den läggs på tungan

MRP

Mutual Recognition Procedure (MRP) eller proceduren för ömsesidigt erkännande kan användas för ett läkemedel som redan är godkänt i ett land, s.k. referensland (Reference Member State, RMS), och då sökande vill få läkemedlet godkänt i ytterligare länder inom EU eller Island, Liechtenstein och Norge. Respektive land tar sedan ställning till referenslandets tidigare utredning. Sverige kan önskas som referensland om läkemedlet finns godkänt i Sverige

Prevalens

En epidemiologisk term som anger den andel individer i en population som har en given sjukdom eller ett givet tillstånd

Small Business Waiver

Den amerikanska myndigheten FDA (U.S. Food and Drug Administration) kan bevilja ett bolag en befrielse från ansökningsavgiften vid en registrering av ett läkemedel via en så kallad Small Business Waiver

SME-status

Den europeiska myndigheten EMA (European Medicines Agency) kan bevilja ett bolag SME-status (micro, small or medium-sized enterprise) vilket kan innebära kostnadssänkningar vid ansökningsom marknadsgodkännande inom EU



AcuCort AB (publ)

Medicon Village, Scheeletorget 1, 223 81 Lund
info@acucort.se / www.acucort.se